

第 318回 埼玉医科大学総合医療センター治験審査委員会 会議の概要

日 時: 2022年9月15日 15:00～16:15

会 場: 管理棟2階 カンファレンスルーム1.2.3

出席者: 伊藤 博之, 出口 順夫, 近藤 正巳, 熊谷 洋一, 市川 喜恵, 石田 直之,
廣瀬 久美, 松浦 絵理子, 西川 由浩, 加藤 雄一。

議 事

議題1. 議事要旨の確認

2022年7月21日に開催された第317回治験審査委員会議事要旨(案)などが承認された。

議題2. 報告事項

1. 迅速審査結果報告

迅速審査対象申請全10件について、2022年8月9日に松浦委員により迅速審査が実施された。
迅速審査対象申請全12件について、2022年9月7日に松浦委員により迅速審査が実施された。

2. モニタリング結果報告

モニタリング14件について報告され、いずれも了承された。

3. 終了報告

該当なし

4. その他の報告

1. 関節リウマチを対象としたCDP870の臨床第Ⅲ相試験 (No.528)

治験依頼者から開発の中止等に関する報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。
結果: 了承

2. 関節リウマチを対象としたCDP870の臨床第Ⅲ相試験 (No.529)

治験依頼者から開発の中止等に関する報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。
結果: 了承

3. 関節リウマチを対象としたCDP870の臨床第Ⅲ相試験 (No.549)

治験依頼者から開発の中止等に関する報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。
結果: 了承

4. 田辺三菱製薬株式会社の依頼によるTA-650の潰瘍性大腸炎を対象とした検証的試験 (No.540)

治験依頼者から開発の中止等に関する報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。
結果: 了承

5. アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象としたASP2215の第Ⅲ相試験 (No.623)

治験依頼者から開発の中止等に関する報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。
結果: 了承

6. アヅィ合同会社の依頼による第Ⅱ/Ⅲ相試験 (No.627)

治験依頼者から開発の中止等に関する報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。
結果: 了承

7. バイエル薬品株式会社の依頼によるBAY59-7939の症候性末梢動脈疾患患者に対する臨床第Ⅲ相試験 (No.630)

治験依頼者から開発の中止等に関する報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。
結果: 了承

8. 中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたE6007の臨床第2相, プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験 (No.654)

治験依頼者から開発の中止等に関する報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。
結果: 了承

9. 第一三共株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたデノスマブの製造販売後臨床試験 (PC-07)

治験依頼者から開発の中止等に関する報告書が提出されたことが報告され、本委員会で内容を確認後に了承された。
結果: 了承

議題3. 審議事項

1. 治験依頼書

1. Regeneron Pharmaceuticals, Inc.の依頼による症候性重症筋無力症患者を対象としたpozelimab及びcemdisiran併用の有効性及び安全性の第Ⅲ相試験 (No.723)
治験依頼者から提出された治験依頼書などについて審議された。
結果:承認
2. アストラゼネカ株式会社の依頼による前立腺がんを対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験 (No.724)
治験依頼者から提出された治験依頼書などについて審議された。
結果:承認

2. 治験および製造販売後臨床試験に関する副作用情報等の報告

1. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたAMN107I2201の第Ⅱ相試験 (No.581)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
2. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による二次性進行性多発性硬化症患者を対象としたBAF312の第Ⅲ相試験 (No.602)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
3. アッヴィ合同会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたABT-494の臨床第Ⅲ相試験 (No.635)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
4. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494の臨床第Ⅲ相試験 (No.645)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
5. (治験国内管理人)シミック株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験 (No.656)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
6. (治験国内管理人)シミック株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験 (No.657)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
7. (治験国内管理人)シミック株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたFilgotinibの長期継続投与試験 (No.669)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
8. アッヴィ合同会社の依頼によるクローン病患者を対象としたABBV-066の臨床第Ⅲ相試験 (No.665)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
9. アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたオラパリブの第Ⅲ相試験 (No.672)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
10. 協和キリン株式会社の依頼による早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象としたKW-3357の第Ⅲ相試験 (No.681)

治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認

11. アッヴィ合同会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたベネトクラスの第Ⅲ相試験 (No.689)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
12. アッヴィ合同会社の依頼によるマントル細胞リンパ腫を対象としたベネトクラスとイブルチニブの併用療法の第Ⅱ相試験 (No.699)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
13. MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象としたMK 3475の第Ⅲ相試験 (No.690)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
14. アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験 (No.691)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
15. 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象としたARGX 113 PH20 SCの第2相試験 (No.692)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
16. 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象としたARGX 113 PH20 SCの第2相試験(非盲検延長試験) (No.693)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
17. 中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの安全性及び有効性評価を目的とした第3相、非盲検、多施設共同試験 (No.694)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
18. サノフィ株式会社の依頼による再発型多発性硬化症 (RMS) 患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験 (No.696)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
19. サノフィ株式会社の依頼による一次性進行型多発性硬化症 (PPMS) 患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験 (No.697)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
20. サノフィ株式会社の依頼による再発を伴わない二次性進行型多発性硬化症 (NRSPMS) 患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験 (No.698)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
21. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたOzanimod(RPC1063)の第2/3相試験 (No.701)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する

安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認

22. 膀胱筋層浸潤性膀胱癌(TAR-200)患者を対象としたcetrelimabとの併用療法と同時化学放射線療法との比較試験(MIBC試験)(No.703)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
23. (治験国内管理人)メドベイス・ジャパン株式会社による重症筋無力症成人患者を対象としたInebilizumabの第Ⅲ相試験 (No.704)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
24. 中外製薬株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたSA237 (サトラリズマブ)の第Ⅲ相試験(No.705)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
25. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第Ⅲ相試験 (No.707)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
26. (治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼によるマントル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験 (No.708)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
27. (治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験 (No.711)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
28. (治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305併用投与の第3相試験 (No.712)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
29. (治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験 (No.716)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
30. 武田薬品工業株式会社の依頼によるctDNAの存在に基づく分子的疾患を有する、HER2陰性BRCA変異陽性乳癌患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした、ニラパリブの第3相試験 (No.709)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
31. バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発型多発性硬化症患者を対象としたBIIB098の第Ⅲ相試験(No.713)
治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。
結果:承認
32. アッヴィ合同会社依頼によるABBV-599の第Ⅱ相長期継続試験 (No.715)

治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。

結果:承認

33. 再燃又は難治性の好酸球性多発血管炎性肉芽腫症(EGPA)成人患者を対象としたdepemokimabの第Ⅲ相試験(No.717)

治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。

結果:承認

34. 中外製薬株式会社の依頼によるMOGAD患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験(No.719)

治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。

結果:承認

35. 中外製薬株式会社の依頼によるギラン・バレー症候群患者を対象としたRO7112689(クロバリマブ)の第Ⅲ相臨床試験(No.720)

治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。

結果:承認

36. ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO-4059の第Ⅲ相試験(No.721)

治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。

結果:承認

37. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎(CIDP)患者を対象としたNipocalimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験(No.722)

治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書および治験責任医師から提出された治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。

結果:承認

38. 顕微鏡的多発血管炎および多発血管炎性肉芽腫症に対するトシリズマブの有効性、安全性、薬物動態に関する医師主導治験(NoDR-003)

治験責任医師から提出された安全性情報等に関する報告書および治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。

結果:承認

39. 成人期発症のネフローゼ症候群(頻回再発型あるいはステロイド依存性)患者に対するIDECC2B8の有効性及び安全性を確認する医師主導治験(NoDR-006)

治験責任医師から提出された安全性情報等に関する報告書および治験薬に関する安全性情報への回答をもとに治験への影響等について審議された。

結果:承認

3. 重篤有害事象報告

1. アッヴィ合同会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験(No.689)

治験責任医師から提出された重篤な有害事象に関する報告書の内容について審議された。

結果:承認

2. アッヴィ合同会社依頼によるABBV-599の第Ⅱ相長期継続試験(No.715)

治験責任医師から提出された重篤な有害事象に関する報告書の内容について審議された。

結果:承認

4. 治験実施状況報告

1. アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494の臨床第Ⅲ相試験(No.645)

治験責任医師から提出された治験実施状況報告書の内容について審議された。

結果:承認

2. 協和キリン株式会社の依頼による早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象としたKW-3357の第Ⅲ相試験(No.681)

治験責任医師から提出された治験実施状況報告書の内容について審議された。

結果:承認

3. アッヴィ合同会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたベネトクラスの第Ⅲ相試験 (No.689)
治験責任医師から提出された治験実施状況報告書の内容について審議された。
結果:承認
4. MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象としたMK 3475の第Ⅲ相試験 (No.690)
治験責任医師から提出された治験実施状況報告書の内容について審議された。
結果:承認
5. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第Ⅲ相試験 (No.707)
治験責任医師から提出された治験実施状況報告書の内容について審議された。
結果:承認
6. (治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼によるマントル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験 (No.708)
治験責任医師から提出された治験実施状況報告書の内容について審議された。
結果:承認
7. 生化学工業株式会社の依頼による直腸切除術施行予定の患者を対象としたSI 449癒着防止システムの無作為化試験 (NoD-010)
治験責任医師から提出された治験実施状況報告書の内容について審議された。
結果:承認
8. 神経線維腫症Ⅱ型に対するベバシズマブの有効性及び安全性を検討する医師主導治験 (NoDR-004)
治験責任医師から提出された治験実施状況報告書の内容について審議された。
結果:承認
9. アルフレッサファーマ株式会社の依頼による唾液を対象とした「APD2001」の臨床性能試験 (No.SN-003)
治験責任医師から提出された治験実施状況報告書の内容について審議された。
結果:承認
10. 成人期発症のネフローゼ症候群(頻回再発型あるいはステロイド依存性)患者に対するIDECC2B8の有効性及び安全性を確認する医師主導治験 (NoDR-006)
提出されたモニタリング報告書の内容について審議された。
結果:承認
11. アドレノメデュリンを用いたCOVID-19による中等症肺炎の重症化予防 – 医師主導治験 Phase II (NoDR-007)
提出されたモニタリング報告書の内容について審議された。
結果:承認

5. 治験に関する変更申請

1. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象としたAMN107I2201の第Ⅱ相試験 (No.581)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
2. アッヴィ合同会社の依頼によるクローン病患者を対象としたABBV-066の臨床第Ⅲ相試験 (No.665)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
3. アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたオラパリブの第Ⅲ相試験 (No.672)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
4. アッヴィ合同会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたベネトクラスの第Ⅲ相試験 (No.689)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
5. MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象としたMK 3475の第Ⅲ相試験 (No.690)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
6. アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験 (No.691)
治験に関する変更申請書について審議された。

結果:承認

7. サノフィ株式会社の依頼による再発型多発性硬化症 (RMS) 患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験 (No.696)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
8. サノフィ株式会社の依頼による一次性進行型多発性硬化症 (PPMS) 患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験 (No.697)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
9. サノフィ株式会社の依頼による再発を伴わない二次性進行型多発性硬化症 (NRSPMS) 患者を対象としたSAR442168の第Ⅲ相試験 (No.698)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
10. アッヴィ合同会社の依頼によるマントル細胞リンパ腫を対象としたベネトクラクスとイブルチニブの併用療法の第Ⅱ相試験 (No.699)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
11. 膀胱筋層浸潤性膀胱癌 (TAR-200) 患者を対象としたcetrelimabとの併用療法と同時化学放射線療法との比較試験 (MIBC試験)(No.703)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
12. 中外製薬株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたSA237 (サトラリズマブ)の第Ⅲ相試験 (No.705)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
13. (治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼によるマントル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験 (No.708)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
14. CSLベーリング株式会社の依頼による遺伝性血管性浮腫患者を対象とした CSL312の非盲検第Ⅲ相試験 (No.710)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
15. (治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験 (No.711)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
16. (治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305併用投与の第3相試験 (No.712)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
17. (治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験 (No.716)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
18. 再燃又は難治性の好酸球性多発血管炎性肉芽腫症 (EGPA) 成人患者を対象としたdepemokimabの第Ⅲ相試験 (No.717)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
19. メルクバイオフーマ株式会社による全身性エリテマトーデス及び皮膚エリテマトーデスを対象とした第Ⅱ相試験 (No.718)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認

20. 中外製薬株式会社の依頼によるMOGAD患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験 (No.719)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
21. 中外製薬株式会社の依頼によるギラン・バレー症候群患者を対象としたRO7112689(クロバリマブ)の第Ⅲ相臨床試験 (No.720)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
22. ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO-4059の第Ⅲ相試験 (No.721)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
23. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎 (CIDP) 患者を対象としたNipocalimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験 (No.722)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
24. ニプロ株式会社の依頼による透析シャント不全患者を対象としたNP029試験 (NoD-011)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
25. 顕微鏡的多発血管炎および多発血管炎性肉芽腫症に対するトシリズマブの有効性、安全性、薬物動態に関する医師主導治験 (NoDR-003)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
26. 神経線維腫症Ⅱ型に対するベバシズマブの有効性及び安全性を検討する医師主導治験 (NoDR-004)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
27. 成人期発症のネフローゼ症候群(頻回再発型あるいはステロイド依存性)患者に対するIDECC2B8の有効性及び安全性を確認する医師主導治験 (NoDR-006)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認
28. アドレノメデュリンを用いたCOVID-19による中等症肺炎の重症化予防 - 医師主導治験 PhaseⅡ (NoDR-007)
治験に関する変更申請書について審議された。
結果:承認

5. その他

事務的事項の変更について

院長交代に伴い治験関連書式について9月1日付で変更、また、薬機法の改正に伴い契約書類の雛形について「治験薬」から「治験使用薬」へ文言の変更などが行われたことが報告された。

その他、製造販売後調査の手引きの変更が行われたことが報告された。